[Russia - Coat of Arms]

(19) RU (11) 2 086 503 (13) C1

(51) IPS 5 C 01 B 31/00, 31/02

RUSSIAN PATENT & TRADEMARK AGENCY

(12) PATENT DESCRIPTION TO INVENTOR'S CERTIFICATE (RUSSIAN PATENT) DESCRIPTION OF INVENTION FOR PATENT OF RUSSIAN FEDERATION

- (21), (22) Patent application: 97102325/25; Application date: February 21, 1997
- (46) Publication date: August 10, 1997
- (56) References: Kraefaneer et al., Nature, 1990, v. 247, p. 354 357
- (66) RST application: RU 97/00020 (February 03, 1997)
- (71) Applicant: Petrik, Viktor Ivanovich
- (72) Inventor: Petrik, Viktor Ivanovich
- (73) Patent holder: Petrik, Viktor Ivanovich

(57) Abstract.

Areas of application: production of advanced materials for electronics, medicine, and engineering.

The principle of the invention: graphite powder, soot, and residues from a preceding slug are compressed into a solid carbon-containing slug, and dried by heating in a vacuum fullerine synethesis chamber. The slugs are shaped to ensure counter or intercrossing flows of carbon clusters. The dried workpiece is heated to 4300 ± 100 °C t by the resistance, induction or magnetron method or by in a vacume by aalternating current with a frequency of 8-4 kHz or in an argon medium. it's The surface of the slug is heated locally with an arc electric dischargeat the same time as it is being heated. The local heating spot shifts over the workpiece surface by rotation in case of vacuum heating or with an annular magnetron in the case of heateing in an argon atmosphere. The temperatures of local heating and rates of heating spot movement are selected based on the condition of destruction of isothermal graphite layer. The resulting fullerenes are cleared from soot at the same time as the fullerens: they are evaporated from soot collectors by heating up to 700 to 900 °C. At the same time the fullerenes are separated out by molecular weight using collectors heated to produce a thermal gradient of 400 to 480 °C. This technology is a waste free technology.

10 patent claims, 4 figures.



(19) RU (11) 2 086 503 (13) C1

(51) MПК⁶ C 01 B 31/00, 31/02

РОССИЙСКОЕ АГЕНТСТВО ПО ПАТЕНТАМ И ТОВАРНЫМ ЗНАКАМ

(12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ПАТЕНТУ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

- (21), (22) Заявка: 97102325/25, 21.02.1997
- (46) Дата публикации: 10.08.1997
- (56) Ссылки: Kraetsneer et al., Nature, 1990, v.247, p. 354 357.
- (86) Заявка РСТ: RU 97/00020 (03.02.97)

- (71) Заявитель: Петрик Виктор Иванович
- (72) Изобретатель: Петрик Виктор Иванович
- (73) Патентообладатель: Петрик Виктор Иванович

(54) СПОСОБ ПРОМЫШЛЕННОГО ПРОИЗВОДСТВА ФУЛЛЕРЕНОВ

(57) Реферат: Использование: получение HOSHX материалов для электроники, медицины. машиностроения. Сущность изобретения: из графитового порошка, сажи и остатков предыдущей заготовки прессуют твердую углеродсодержащую заготовку, просушивают нагревом в вакуумной камере синтеза фуллеренов. Форма заготовки обеспечивает образование встречно направленных или пересекающихся потоков углеродных кластеров. Просушенную заготовку нагревают до 4300 ± 100 °C резистивным, индукционным магнетронным методом или переменным электрическим током с частотой 8-40 кГц в вакууме или в среде аргона. Одновременно с нагреванием заготовки производят локальный нагрев поверхности

электрическим разрядом. Пятно локального нагрева перемещают по поверхности заготовки вращением при нагреве в вакууме или с помощью кольцевого магнетрона при нагреве в среде аргона. Температуру покального нагрева и скорость перемещения его пятна выбирают из условия разрушения изотермического графита. Одновременно с синтезом производят отделение образовавшихся фуллеренов от сажи путем испарения фуллеренов из сборников сажи при нагревании до 700-900 °C. Фуллерены разделяют по фракциям одновременно с синтезом на коллекторах, нагретых с образованием температурного градиента 400-480°C. Технология является безотходной. 10 з.п.ф-лы, 4 ил.

3

5

アロ

086503

0



(19) RU (11) 2 086 503 (13) C1

(51) Int. Cl. 6 C 01 B 31/00, 31/02

RUSSIAN AGENCY FOR PATENTS AND TRADEMARKS

(12) ABSTRACT OF INVENTION

(21), (22) Application: 97102325/25, 21.02.1997

(46) Date of publication: 10.08.1997

(86) PCT application: RU 97/00020 (03.02.97) (71) Applicant: Petrik Viktor Ivanovich

(72) Inventor: Petrik Viktor Ivanovich

(73) Proprietor: Petrik Viktor Ivanovich

(54) METHOD OF INDUSTRIAL PRODUCTION OF FULLERENES

(57) Abstract:

FIELD: carbon products. SUBSTANCE: invention relates to producing new materials for electronics, medicine, and mechanical engineering. Solid carbon-containing stock is pressed from graphite powder, carbon black, and previous stock remains. Stock is heat dried in fullerene-synthesis vacuum chamber. Shape of stock provides formation of counter-directed or crossing streams of carbon clusters. Dried stock is heated to 4300 ± 100 C by resistive, Induction magnetron technique or alternate current with frequency 8-40 kHz in vacuum or argon atmosphere. Simultaneously, stock surface is

heated with electric arc discharge. Local heating spot is moved across stock surface using rotation (at vacuum heating) or using annular magnetron (in argon atmosphere). Local heating temperature and velocity of spot displacement is chosen from condition of isothermal graphite layer destruction. As synthesis proceeds, formed fullerenes are separated from carbon black by way of evaporating fullerenes from carbon black collectors when heating to 700-900 C. Fullerenes are separated into fractions simultaneously with synthesis on collectors heated to form temperature gradient 400-480 C. EFFECT: no waste produced. 11 cl, 4 dwg

S

8

\(\mathcal{P}\)

8650

0,4

Изобретение относится к процессам для промышленного синтеза, очистки и разделения фуллеренов.

Впервые синтез фуллеренов был описан как процесс испарения графитовых электродов при резистивном нагреве или в дуге в атмосфере инертного газа (Kraetsmer, et. al. "Solid C60: A new form of carbon", Nature, Vol.247, p. 354-357, on Sep. 27, 1990; "Production, characterization, and deposition of carbon clusters", Y.K. Bae, et. al. Clasters claster- assem.mater. 1991, p. 733-741 (Mater.res.soc.symp.proc. Vol. 206). Этот способ позволяет производить около 1 г смеси фуллеренов в час при содержании фуллеренов в саже до 15%

Известны и другие способы синтеза фуллереносодержащей сажи: лазерной аблящией ("The formation of hydrogenated carbon clasters by laser ablation", N. Zhang, et. al. Chem. Phys.Letters, 1993, Vol. 205, N 2/3, p.178-182; "Laser ablation of carbonaceous materials: a method to produce fullerens", E. Millon, et. al. C. R. Acad. Sci. 11, 1992, Vol. 315, N 8, p.947-953; "Production of fullerenes by near-infrared laser", L.Laska, Czech, J. Phys. 1993, Vol. 43, N 2, p.193-195),

пиролизом и сжиганием ароматических углеводородов ("Calculated equilibrum yields of C60 from hidrocarbon pyrolysis and combustion", J.T.McKinnon, J. Phys. Chem. 1991, Vol. 95, N 22, p. 8941-8944; "Formation of C60 by pyrolysis of naphthalene", R.Taylor, et. al. Nature, 1993, Vol. 366, N 6457, p. 728-731; "Production of C60 and C70 fullerenes in benzene/oxigen flames", J.B.Howard, et. al. J.Phys. Chem. 1992, Vol.96, N 16, p.6657-6662; "Pyrolysis of KH carbon residues: a method of further production of fullerenes and specific formstion of C ", J.V.Weber, et. al. J.Anal. Appl. Pyrolysis, 1994, Vol. 29, N 1, p.1-14),

электрическим разрядом ("A simple technique of producing fullerenes from electrically discharged benzene and toluene", D.К.Modak, et. al. Indian J. Phys. A. 1993, Vol. 67, N 4, p.307-310).

Z

00

B ITRASME ("Formation of fullerenes in MeV ion track plasmas", G.Brinkmalm, et. al. Chem. Phys. Letters, 1992, Vol. 191, N 3/4, p.345-350; "Novel method for C60 synthesis: a thermal plasma at atmospheric pressure", K. Yoshie, et. al. Appl. Phys. Letters, 1992, Vol. 61, N 23, p. 2762-2763),

в том числе лазерной ("Fullerenes from laser production plasma", P.S.R. Prasad, et. al. Phys. Stat. Sol. A. 1993, Vol. 139, N 1, p.K1-K5),

концентрированным солнечным светом ("Solar generation of fullerenes", L. P.F.Chibante, et. al. J.Phys. Chem. 1993, Vol. 97, N 34, p.8696-8700).

Общим для всех этих методов является наличие атмосферы инертного газа.

Кроме того, известен способ, основанный на испарении графита электронным пучком в вакууме ("Electronic sputtering of fullerenes and the influence of primary ion charge state", G.Brincmalm, et. al. Nucl. Instrum. Methods Phys. Res. B. 1994, Vol. 64, N 1, p.37-42; "Fullerene formation in sputtering and electron beam evaporation processes", R.F.Bunshah, et. al. J.Phys.

Chem. 1992, Vol. 96, N 17, p.6866-6869).

Получаемая сажа во всех перечисленных способах либо соскребается со стенок испарительной камеры, а фуллерены экстрагируются из нее органическими растворителями ("Superoritical fluid extraction of fullerenes C and C from carbon scot", S. Saim, et. al. Sep.Sci.Technol. 1993, Vol.28, N 8, p.1509-1525) и разделяются хроматографическими ("Purification of gram quantities of C A new inexpensive and facile method", W.A. Scrivens, et. al. J. Amer. Chem. Soc. 1992, Vol. 114, V 20, p. 7914-7919) или иными методами ("Separation of C60 and C70 with activated carbon", T. Rong, et. al. Уіпдуопд Ниахие, 1994, Vol. 11, N 3, p.112-114. Наиболее близким к изобретению является способ получения фуллеренов,

Наиболее близким к изобретению является способ получения фуллеренов, описанный в статье Клаеtsmer etal применяемый в настоящее время для производства фуллеренов. Этот способ, как и другие известные способы, имеет спедующие недостатки.

Bce указанные выше технологии позволяют получать лишь малые количества фуллеренов, которые могут использованы только в экспериментальных целях. Получение фуллеренов В значительных количествах, удовлетворяющих потребности промышленности, указанными способами невозможно. Кроме того, в процессе испарения графита на заготовке может образовываться слой изотермического графита, препятствующий дальнейшему испарению, нарастать давление газов внутри заготовки, что приводит к ее разрушению, в результате чего процесс нагрева прекращается.

Технической задачей изобретения является обеспечение возможности получения фуллеренов в количествах, удовлетворяющих потребности промышленности, путем повышения производительности синтеза фуллеренов, а также уменьшение стходов при производстве фуллеренов. Технической изобретения является также обеспечение очистки и разделения фуллеренов в процессе их синтеза.

В основе изобретения лежит наблюдение, что непосредственно из алмаза фуллерены не образуются ни при каких условиях, и наоборот, чем больше в исходном веществе содержится кристаллических фрагментов "графитового" типа, то есть плоских гексагонов С₆, тем выше выход фуллеренов. Следовательно, первичным строительным материалом для фуллеренов являются не одиночные атомы или малоатомные кластеры с числом атомов менее шести, а плоские фрагменты кристаллической структуры графита. Такие фрагменты образуются при значительно меньших энергетических воздействиях на вещество, чем это требуется для атомизации. С этой точки зрения известные способы синтеза фуллеренов принципиально малоэффективны, так как в них значительная часть приложенной извне или образующейся в ходе реакции тепловой энергии расходуется именно на атомизацию углерода.

В то же время, как показали эксперименты на время-пролетном масо-спектрометре, время жизни крупных углеродных кластеров с

U 2086503 C

числом атомов n>18 составляет меньше 10 мс (в вакууме). Следовательно, плотность кластеров должна быть такова, чтобы они успели за время менее 10 MC провзвимодействовать и образовать стабильную замкнутую структуру фуллерена.

Необходимые условия CUHTOSA достигаются в вакууме или среде инертного газа, если организованы встречные потоки низкоэнергетических кластеров,

эмиттируемых с поверхности нагретого графитсодержащего твердого тела при одновременном удалении с поверхности слоя изотермического графита.

Таким образом, поставленная задача решается тем, что в способе производства фуллеренов, включающем образование углеродных кластеров плоской гексагональной структурой путем нагревания твердой углеродоодержащей заготовки до температуры эмиттирующей поверхности 4300± 100°C и последующий синтез из них молекул фуллеренов, синтез молекул фуллеренов производят во встречно направленных и/или пересекающихся потоках углеродных кластеров, при. одновременно с нагреванием заготовки производят локальный нагрев поверхности посредством ДУГОВОГО электрического разряда, причем пятно локального нагрева перемещают поверхности заготовки, а температуру локального нагрева и скорость перемещения пятна локального нагрева выбирают из условия разрушения слоя изотермического графита.

В частном случае нагревание заготовки и синтез молекул фуллеренов производят в твердой углеродсодержащей заготовке придают форму, обеспечивающую образование встречно направленных или пересекающихся потоков углеродных кластеров при ее нагревании, а перемещение пятна локального нагрева осуществляют вращением заготовки. При параллельные или находящиеся небольшими углами поверхности заготовки взаимно нагреваются излучением, и температура их значительно превосходит температуру на внешних поверхностях, а в случае поверхностного нагрева и температуру внутри объема.

В другом частном случае выполнения нагревание заготовки и синтез молекул фуллеренов производят В аргона,встречную направленность пересечение потоков углеродных кластеров обеспечивают магнитным полем, образуемым электрической дугой и катушкой кольцевого установленной соосно магнетрона, заготовкой, а перемещение пятна локального нагрева осуществляют с помощью кольцевого магнетрона, при этом обеспечивают дополнительный нагрев **МИТТИВУЮЩЕЙ** поверхности посредством воздействия на нее ионами аргона, образующимися в плазме электрической дуги.

STOM нагревание углеродсодержащей заготовки производят резистивным, индукционным, магнетронным,

лазерным или иным методом.

Для увеличения выхода фуллеренов в заготовку приводят в колебания со звуковой или сверхзвуковой частотой, при этом оптимальный диапазон частот при нагрева

составляет от 8 до 40 кГц. По-видимому, это явление обусловлено образованием стоячих волн в атмосфере паров углерода, что улучшает условия взаимодействия кластеров друг с другом.

Кроме того, одновременно с синтезом молекул фуллеренов производят отделение

их от сажи.

В частности, отделение фуллеренов от сажи производят путем испарения фуплеренов из сборников сажи нагревании их до 700-900°C.

Кроме того, после отделения фуллеренов производят сбор сажи, смешивают сажу с порошком графита, прессуют из этой смеси новую заготовку и просушивают ее в вакууме.

.В частности, просушивание заготовки осуществляют посредством ее нагрева в вакуумной камере для синтеза фуллеренов.

Помимо отделения фуллеренов от сажи одновременно C СИНТӨЗОМ молекул фуллеренов производят их разделение на фракции по молекулярному весу.

В частности, разделение фуллеренов на фракции производят на коллекторах. нагретых с образованием температурного

градиента от 400 до 480°С.

На фиг. 1 изображена схема процесса производства фуллеренов; на фиг. 2 - схема молекулярных потсков при образовании фуллеренов в вакууме с использованием заготовки специальной формы; на фиг. 3 изображены возможные варианты углеродных эмиттеров и способы их возбуждения: а) резистивный и b) индукционный нагрев, на фиг. 4 показана зависимость выхода фуллеренов от частоты переменного тока при а) резистивном и b) индукционном нагреве.

Схема процесса производства

фуллеренов изображена на фиг.1.

Подготовка смеси включает гомогенизацию в миксере смеси графитового порошка, предыдущей заготовки. N NXKBO остатков

Прессование заготовок в виде шайб

ď

осуществляется на прессе.

Сушка заготовок производится сначала в электролечи на воздухе при температуре 400 °C, а затем непосредственно в рабочей камере установки при температуре 1000°C с откачкой выделяющихся газов вакуумным

Синтез фуллеренов в вакууме происходит между параллельными или находящимися под углом поверхностями нагреваемых заготовок. Эффективное эмиттирование метастабильных кластеров Сть где л 2.18 начинается при Т_{крит} 4300±100°С, что близко температуре плавления графита. Эмиттирующие поверхности взаимно нагреваются излучением (фиг.2) температур T_1 , T_2 > Т_{крит} 4300°С. Температура на них превосходит температуру как на наружных поверхностях заготовки (Т 1), которые теряют тепло за счет излучения, так и внутри объема заготовки (То), куда не проникает нагревающая энергия. Во избежание полного разрушения эмиттера процесс синтеза фуллеренов должен проводиться достаточно быстро, чтобы средняя температура эмиттера не успела за счет теплопроводности сравняться температурами на эмиттирующих поверхностях. Это требование достигается

условиях достаточно развитой поверхности эмиттера и достаточно большой мощности источника энергопитания. В результате происходит оплавление только эмиттирующих поверхностей и превращение их в фуллерены, а менее нагретые части змиттера сохраняются в твердом виде и могут быть использованы в качестве сырья для повторного синтеза. Конкретные значения подводимой мощности и времени синтеза определяются формой эмиттера и способом подвода энергии и могут варьироваться в пределах от 100 кВт и выше и от 10 до 60 с. При этом 10-70% массы эмиттера может превратиться в фуллеренсодержащую сажу с содержанием полезного продукта 5-20% и выше.

Встречно направленные пересекающиеся ПОТОКИ углеродных кластеров могут быть организованы в среде аргона за счет пересекающихся магнитных полей. Ионизированные атомы аргона, ударяясь о поверхность заготовки, выбирают

метастабильные кластеры углерода. При достижении температуры заготовки 3500-4500°C на ее поверхности образуется слой изотермического графита. Для удаления этого слоя с поверхности заготовки между заготовкой (катод) и корпусом камеры (анод) поджигается электрическая дуга. Кроме того, в случае заполнения камеры аргоном, ионы аргона, образуемые в плазме электрической дуги, ударяют о поверхность заготовки и дополнительно разогревают ее, выбивая кластеры углерода. При использовании заготовки специальной формы катодное пятно перемещают по эмиттирующей поверхности заготовки вращением заготовки. В другом случае катодное пятно вращают равномерно торцевой поверхности заготовки цилиндрической формы помощью кольцевого магнетрона. На месте катодного пятна возникает температура 6000°C и выше, испаряя таким образом слой изотермического графита в зоне локального нагрева и открывая возможность дальнейшего дальнейшего эмиттирования углеродных кластеров. Режимы (скорость вращения катодного пятна, скорость вертикального перемещения заготовки, температура в пятне локального нагрева) выбирают таким образом, чтобы графита подвергались наименьшему испарению.

На практике синтез может осуществляться устройстве, основной частью которого является водоохлаждаемая вакуумированная или заполненная аргоном камера из нержавеющей стали, в центре которой размещается нагревательный элемент, например, кольцевой водоохлаждаемый индуктор из меди. По оси нагревательного элемента индуктора расположен эмиттер, собой представляющий стержень, составленный из шайб заготовок, либо

заготовку цилиндрической формы.

При включении нагревательного элемента, например, при подключении индуктора к мощному высокочастотному источнику тока происходит разогрев эмиттирующей поверхности заготовки. Механизм перемещения осуществляет движение заготовок с такой скоростью, чтобы внешние части шайб заготовок почти полностью испарились, а внутренние не успели при этом расплавиться.В полостях, образованных

выступающими краями шайб, происходит интенсивное образование фуллеренов и сажи. Одновременно путем приложения разности потенциалов между заготовкой и корпусом камеры поджигается электрическая дуга. Перемещение катодного пятна может быть достигнуто также вращением заготовки.

другом варианте выполнения пересекающиеся ПОТОКИ углеродных с торцев кластеров, эмиттирующих торцевой поверхности заготовки, организуются за счет отоверьной клоп отонтинтви кинежопен магнетрона, катушка которого размещена над торцевой поверхностью заготовки. Вращение катодного пятна, в котором образуется зона локального нагрева осуществляют посредством подачи тока на кольцевого магнетрона.

После испарения 50-70% вещества исходной заготовки источник энергопитания отключается, и камера охлаждается и развакуумируется. Конечным продуктом в этом случае является фуллеренсодержащая сажа, которая удаляется из камеры механическим способом.

При необходимости получения чистой смеси фуллеренов отдельно от сажи в камеру устанавливают верхний и нижний сборники сажи, представляющие собой емкости из термостойкого металла, например вольфрама, в виде колец. В процессе синтеза оборники нагреваются до 1200-2000 °C. Верхний сборник закрыт сверху, а нижний молибденовыми фильтрами отверстиями 10-100 мкм.

При синтезе около 90% сажи скапливается в нижнем сборнике, остальная в верхнем. При температуре указанной сублимация фуллерена и его диффузия сквозь сажу к менее нагретым частям камеры. Таким образом, происходит накопление сажи сборниках, тогда как фуллерены конденсируются на стенках камеры, откуда они могут быть удалены механическим способом. Конечным способом. Конечным продуктом здесь является смесь фуллеренов С 60, С70 и высших, а также сажа, пригодная для дальнейшего использования, в том числе для следующего цикла синтеза.

При необходимости МОЖет произведено разделение фуллеренов на фракции по молекулярным весам. Для этого в камеру на сборники сажи и устанавливаются верхние и нижние коллекторы фуллеренов, представляющие собой кольца из меди с вертикальными каналами. Коллекторь каналами. Коллекторы нагреваются за счет теплопроводности от сборников сажи, и вдоль их каналов образуется градиент от 480 до 400°C.

В процессе синтеза пары фуллеренов из сборников сажи проходят через каналы коллекторов фуллеренов и конденсируются в них в соответствии с их температурами сублимации, которые зависят молекулярного веса. На ближних коллекторах конденсируется смесь фуллеренов С78, С82 и других, на других на остальных С60. Конечными продуктами здесь являются сажа, которую можно использовать при последующем синтезе, и указанные фракции фуллеренов.

Фуллерены, существование которых было установлено в середине 80-х годов, эффективная технология получения разработана в 1990 г. имеют большое

Интерес к исследованиям фуллеренов связан, с одной стороны, широким разнообразием новых физико-химических явлений, которые происходят при участии фуллеренов, а с другой стороны многообразными перспективами прикладного использования этого нового класса веществ.

Результаты исследований, выполненных в последние годы, указывают на значительные перспективы использования фуллеренов и материалов на их основе в различных областях науки и технологии. Так, использование фуллеренов в качестве присадки к смазочному маслу существенно,до 10 раз снижает коэффициент трения металлических ПОВерхностей соответственно повышает износостойкость деталей и агрегатов. Фуллерены могут использоваться также в качестве основы для производства аккумуляторных батарей, обладающих более высокой эффективностью, малым весом, а также экологической и санитарной безопасностью по сравнению с современными аккумуляторами.

Разрабатываются также другие возможности коммерческих применений фуллеренов, связанные, в частности, с разработкой новых композиционных материалов, созданием красителей для копировальных аппаратов, фотоприемников, элементов памяти и оптоэлектронных устройств, алмазных и алмазоподобных лекарственных препаратов, сверхпроводящих материалов и др. Особого внимание заслуживает проблема использования фуллеренов в медицине и фармакологии, особенно идея создания противораковых препаратов на основе водорастворимых соединений фуллеренов.

В настоящее время широкое внедрение технологий, использующих фуллеренсодержащие материалы, затруднено в связи с относительно высокой стоимостью этих материалов,

Предлагаемый способ производства фуллеренов не имеет принципиальных ограничений по производительности и обеспечивает безотходный и экологически чистый процесс синтеза фуллеренов.

Формула изобретения:

1. Способ производства фуллеренов, включающий образование углеродных кластеров с плоской гексагональной структурой путем нагревания твердой **углеродсодержащей** ЗВГОТОВКИ поспедующий синтез из них молекул фуллеренов, отличающийся тем. что нагревание заготовки ведут до температуры эмиттирующей поверхности 4300 ± 100°C и синтез молекул фуллеренов производят во направленных и/или пересекающихся потоках углеродных кластеров, при этом одновременно нагреванием заготовки производят докальный нагрев поверхности заготовки посредством

дугового электрического разряда, причем пятно локального нагрева перемещают по поверхности заготовки, а температуру локального нагрева и скорость перемещения пятна локального нагрева выбирают из условия разрушения слоя изотермического графита.

2. Способ по п.1, отличающийся тем, что нагревание заготовки и синтез молекул фуллеренов прсизводят в вакууме, твердой углеродсодержащей заготовке придают форму, обеспечивающую образование встречно направленных или пересекающихся потоков углеродных кластеров при ее нагревании, а перемещение пятна локального нагрева осуществляют вращением заготовки.

3. Способ по п.1, отличающийся тем, что нагревание заготовки и синтез молекул фуллеренов производят в среде аргона, встречную направленность и/или пересечение потоков углеродных кластеров обеспечивают магнитным полем, образуемым электрической и катушкой кольцевого магнетрона, установленной ссосно с заготовкой, а перемещение пятна локального нагрева осуществляют с помощью кольцевого магнетрона, при этом обеспечивают дополнительный нагрев эмиттирующей поверхности посредством воздействия на нее ионами аргона, образующимися в плазме электрической дуги.

электрической дуги.
4. Способ по любому из пп.1 3, отличающийся тем, что нагревание твердой углеродсодержащей заготовки производят резистивным, или индукционным, или магнетронным, или иным методом.

5. Способ по любому из пп.1 3, отличающийся тем, что нагревание осуществляют с использованием переменного электрического тока с частотой 8 - 40 кГц.

6. Способ по п.1, отличающийся тем, что одновременно с синтезом молекул фуллеренов производят отделение их от сажи.

7. Способ по п. 6, отличающийся тем, что отделение фуллеренов от сажи производят путем испарения фуллеренов из сборников сажи при нагревании их до 700 900°С.

8. Способ по п.6 или 7, отличающийся тем, что после отделения фуллеренов производят сбор сажи, смешивают сажу с порошком графита, прессуют из этой смеси новую заготовку и просушивают ее в вакууме.

9. Способ по п.8, отличающийся тем, что просушивание заготовки осуществляют посредством ее нагрева в вакуумной камере для синтеза фуллеренов.

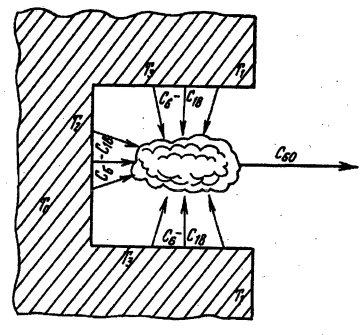
10. Способ по п.1, отличающийся тем, что одновременно с синтезом молекул фуллеренов производят их разделение на фракции по молекулярному весу.

11. Способ по п.10, отличающийся тем, что разделение фуллеренов на фракции производят на коллекторах, нагретых с образованием температурного градиента 400 480°C.

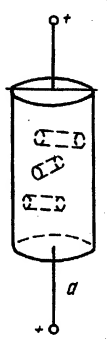
RU 2086503 C1

15

To < T, < Torit < T2 < T3



Ø422



Quz.3

U 2086503 C1